

ッド

⑩日本国特許庁(JP)

⑫公表特許公報(A)

⑩ 特 許 出 願 公 表

平3-504375

(S)Int. Cl. 5 A 61 K 37/66

識別記号

AGA ADQ ADU **广内整理番号**

8829-4C

審 査 請 求 未請求 予備審査請求 有

❸公表 平成3年(1991)9月26日

部門(区分) 3(2)

(全 8 頁)

図発明の名称

癌療法の副作用の減少方法

②特 願 平1-501802 1900 題 昭64(1989)1月3日

参翻訳文提出日 平2(1990)7月6日参国際出願 PCT/US89/00024参国際公開番号 WO89/06139参国際公開日 平1(1989)7月13日

優先権主張

201988年1月6日 3 米国(US) 30141.621

②発 明 者

カミンズ, ジョセフ, エム.

アメリカ合衆国・テキサス州 79106・アマリロ・アマリロ ブルバード ウエスト 6666

⑪出 顋 人

アマリロ セル カルチャー カンパニー, インコーポレイテ アメリカ合衆国・テキサス州 79105 - 0149・アマリロ・スイート

1100・サウス テイラー #205 500

四代 理 人

弁理士 一色 健輔 外1名

⑧指 定 国

. =::::.....

AT(広域特許), AU, BB, BE(広域特許), BG, BJ(広域特許), BR, CF(広域特許), CG(広域特許), CH(広域特許), CM(広域特許), DE(広域特許), DK, FI, FR(広域特許), GA(広域特許), GB(広域特許), HU, IT(広域特許), JP, KP, KR, LK, LU(広域特許), MG, MG, ML(広域特許), MR(広域特許), MW, NL(広域特許), NO, RO, SD, SE(広域特許), SN(広域特許), SU, TD(広域特許), TG(広域特許)

請 求 の 範 囲

1. 化学販法制或いは放射線策法を利用する感気法の適用から生ずる別作用をそのような癌治療のための療法を受ける患者において減少させる方法であって、該患者の口腔及び咽頭粘液に該割作用を減少させるために育効量のインターフェロンを複独させることを特徴とする方法。

 インターフェロンがアルファーインターフェロン或いは ベーターインターフェロンである請求項1記載の方法。

3. インターフェロンがヒトアルファーインターフェロンである請求項.2 記載の方法。.....

4. インターフェロンが非ーヒト程或いは半合成インターフェロンである請求項 2 記載の方法。

5. 患者が化学療法を受けている請求項1記載の方法。

インクーフェロンがヒトインターフェロンである請求項
 記載の方法。

7. インターフェロンが化学療法時に毎日投与される請求項 5.記載の方法。

8. インターフェロンの量が患者の体質の重量当り毎日約 0.

1~約5 [Uのインターフェロンである請求項7 記載の方法。

9. インターフェロンの量が患者の体質の質量当り毎日約0.

1~約510のインターフェロンである請求項1記載の方法。

1 O. インターフェロンが盛飯法時に毎日投与されるアルファーインターフェロンである請求項9記載の方法。

11. インターフェロンが化学療法開始の少なくとも1日前から始って毎日投与される請求項10記載の方法。

12. インクーフェロンが患者の口の中でインターフェロンと該患者の口を及び咽頭粘膜との接触を最大にする時間保持されるように適応された投薬形態で投与される請求項1記載の方法。

13. インターフェロンがインターフェロン含育溶液の形態で没与される請求項1記載の方法。

14. インターフェロンがロゼンジの形態で没与される請求 項1記載の方法。

15. 悪化学療法剤の望ましくない副作用を減少させるための悪患者の治療方法であって、致患者の口腔及び咽頭粘膜に
被副作用を減少させるために有効量のインターフェロンを接
触させる工程を含んでなることを特徴とする方法。16. 化 学療法開始の少なくとも1日前に始って、患者の体重のポンド当り約0. 1~約5 I Uのインターフェロンが毎日投与される請求項15 記載の方法。

17. 密治袋のための放射線療法を行っている患者における放射線誘発到作用を減少させる方法であって、放患者の口腔及び咽頭粘膜に攻副作用を減少させるために有効量のインターフェロンを接触させる工程を含んでなることを特徴とする方法。

18. 化学策法開始の少なくとも1日前に始って、患者の体型のポンド当り約0. 1~約5! Uのインターフェロンが毎

罗玛

紐

癌療法の副作用の減少方法

日投与される請求項 1 7 記載の方: 19. インターフェロンがヒトアルファーインターフェロン である請求項 1 7 記載の方法。

20. インターフェロンが非ーヒト型のインターフェロン或いは半合成インターフェロンである減求項17記載の方法。

発明の背景及び振襲

本発明は盛療法の毒性副作用の減少方法に関する。より詳しくは、本発明は癌の治療時に放射線療法及び化学療法剤の適用から生ずる豆ましくない副作用を減少するために患者の口及び咽頭の内部との接触を促進するように適用された形態で投与されるインターフェロンの使用に関する。

化学 展法はホジキン病、急性リンパ球及び骨髄性白血病、精巣癌、及び非ーホジキンリンパ壁を含むある種の癌を有する患者において、長期間の緩解をもたらすことが示されている。他の種類の癌において、化学療法は外科手術に先立って用いられ、大きい原発性腱瘍を小さくすることに成功している。化学療法はしばしば化学療法剤の組合わせの使用を含む。新しい処法(組合わせ薬剤治療のためのプログラム)が医学研究団体によって開発され、継続的には験されつつある。

癌放射療法及び化学療法の副作用に対抗するための治療が 顕発されてきた。例えば、悪心からの違らかの和らぎを与え るために薬物を投与することができ、 感染症との 戦いを助けるために抗生物質を投与することができ、 また必要に応じて血球及び血小板カウント 数を増大させるために 輪血を行うことができる。

本発明に従えば、無療法と共に没与されるインターフェロンが、無療法の望ましくない副作用を減少するのに有効でることが見出された。有効な没与経路は比較的低没与量のインターフェロンを患者の口整及び超頭粘膜に接触することによるものである。インターフェロンは、化学療法及び放射線療法を含む癌治療の毒性副作用を減少させるための有効量で患者の口及びのどの内部との接触を促進するのに適応した形態で投与される必要がある。

発明の詳細な説明

「インターフェロン」は各種生物学的活性、例えば抗ウイイルターフェロン」は各種生物学的活性、例えば抗ウイな、抗増殖及び免疫を推体ですることが知識において有するとが知識において有対なのである。 次ターフェロン類の秩序あるのないのに、「インターフェロン類の秩序あるのないには、「インターフェロンとして変格付けるためには、一因子がRNA及びタンパク質の両者の合成をむいなくとも相同性細胞においます。

て及ぼすタンパク質でなければない。」Journal of Inter feron Research、1、pp. vi (19)。本発明を説明するためにここで用いられる「インターフェロン」は、この定義を育するものとみなされるべきであり、それらの源或いは製造或いは単離方法の如何に向らず、糖タンパク質類を含むタンパク質類を包含するものである。

インターフェロン類は一般的に物質を産生する動物細胞の 類(例、ヒト、ネズミ、ウシなど)、含まれる細胞の種類 (例、白血球、リンパ芽球、繊維芽球)及び時にはインター フェロン産生の原因である誘発物質の種類(例、ウイルス、 免疫)の用語で命名されている。インターフェロンはある研 究者によってはタイプ【或いはタイプⅡのいずれかの誘発思 様に従って大まかに分類されており、耐者はウイルス及び核 設誘発インターフェロンを包含し、及び後者のクラスは抗原 及び有系分裂促進物質による誘発を介してリンホカインとし 『て選生される物質を含む。より最近国際委員会は、インター フェロンの秩序ある命名系を工夫し、インターフェロン類を 抗原特異性に基づくクイブに分類した。このより新しい分類 においては、アルファ (α) . ペータ (β) 及びガンマ (γ) がそれぞれ先の白血球、繊維芽球及びタイプ目(免疫)イン ターフェロンに対応するように用いられている。アルファ及 びペータインターフェロンは通常数安定性であり、タイプI インターフェロンと称されてきたものに対応する。ガンマイ ンターフェロンは通常酸不安定性であり、タイプロインター

フェロンと称されている。国際委員会の命名法の推薦はヒト及び ミインターフェロンにのみ該当する。Journal of interferon Research、1、pp. vi (1980年)。

ヒト及び動物の治療のためのインターフェロンの使用は世 界中の企業及び教育研究機関の両者の数多くの実験室におけ る、鋭意進行中の研究努力の主題であった。初期の研究活動 の幾つかにおいて、インターフェロンは抗ウイルス特性を育 することが示され、また現在までの最も成功した臨床的治療 応用はウイルス関連病態の治療におけるものであった。より 最近、外来性インターフェロンがある種の転移病態の後退或 いは緩解に有効であることが見出された。抗ウイルス及び抗 増殖治療剤としてのインターフェロンの最近の臨床的試みの 总及はInterferon ; in vivo and Clinical Studies . 第4 巻、編者、N. B. Finter及びR, K. Oldham, Academic P ress. ニューヨーク、1985年に含まれる。この文献にはイン ターフェロンの活性及び潜在的治療用途の規定に向けられた 研究及び開発努力の報告が満載されている。殆どの報告には インターフェロンのia vitroの活性或いは非怪口、特に筋肉 内及び皮膚内投与後のその1a vivo の効果が記載されている。 成功した周所的及び昇腔内使用の幾つかの報告がある。それ は祖製品及び高度に精製された単離物における「汚染物質」 に帰せられる実質的悪影響のために殆んど静脈内に投与され ていない。租換えDNA技術の出現が純粋インターフェロン 種の製造を可能にしたものの、そのような純粋組成物の登録

内注射は悪影響がないものではない。ここに食品及び薬品管理庁 (Food and Drug Administration) がヒト髪細胞白血病の治療のための非経口的に高投与量で投与されるアルファーインターフェロンの使用を承認したことが注目される。

本出顧人の彼の現在免行された米国特許4、462、93 5 号明細書における最初の成功したインターフェロンの経口 投与の報告前には、インターフェロンの経口投与により提供 される潜在力の認識が技術的になかった。一般的に持たれた 考えは、インターフェロンは上部消化管の消化条件に生残る ことができないというものであった。本出版人のインターフ ェロンの経口投与を介して退成された免疫治療利益の最初の 開示以来、彼は経口投与されたインターフェロンの有効性を 検討しつづけた。1985年2月5日に発行された米国特許 4. 497. 795号明細書において、本出顧人は動物程の 食欲及び餌効率を刺激するための経口的或いは静脈内投与を 介して投与されたインターフェロンの使用を記載及び特許請 求した。より最近、本出願人は現在係其中の米国符許におい て、温血脊椎動物における餌効率及び食物利用を増大させる ため、輸送熱の予防及び治療のための及びワクチン効率を向 上させるための約510/ポンド体重未満の投薬量でのイン ターフェロンの使用を開示した。これらの初期の出題以来、 本出願人は経口投与インターフェロンの有効性はそれがイン ターフェロン投薬と口及び咽喉の粘膜内面(おそらくセクロ ファージ類及びリンパ腺)との接触を促進する形態で投与さ

れた場合にの今実現されることを発見した。その発見は部分的に「免疫耐性病気の治療(Treatment of Immuno-Resistant Disease)」という名称の本出版人の米国特許出願第927、834号(1986年11月8日出願)の基礎を形成した。

ヒトアルファインターフェロンは、Immunomodulator Labo ratorles社(「IML」)テキサス州、スタッフォードより「Agriferon」の商標でテキサス州において1985年2月以来献医用に販売されている。この製品は成長及び飼育効率を促進するための及びウイルス呼吸器が発定を予防或いは治験するために経口投与用に販売されている。IMLは1986年に馬用のアルファーインターフェロン製品の販売を開始した。両製品とも米国特許4、462、985号明細書のライセンスの下に販売されている。Amarillo Cell Culture Company (テキサス州、アマリロ)は犬及び適用のヒトアルファーインターフェロンを市販している。

本発明用に選択される臨床薬剤はヒト飲源白血球の採集及び精製、ウイルスによるインターフェロン 選生の誘発及び培養培地からの単雄を含む操作により大量生産される。ヒト白血球インターフェロン (ヒトアルファーインターフェロン)である。(下記「ヒトアルファーインターフェロンの製造」(Preparation of Husan Alpha-Interferon) 参照)。また本発明用に許容可能であるのは組換えDNA技術により製造され現在Schering-Plough (商課 latronとして)及びHoffsann-La Roche (商課 Roferonとして)から市販されており、

ヒトの髪細胞白血病の治療(非経り 用に F D A により承認されたヒトアルファーインターフェロン製品である。 ガンマーインターフェロンもまた組換え技術により利用可能であり、現在 Genentech 社その他により 臨床試験が行われている。 繊維芽球インターフェロン(ベーターインターフェロン)は本出願人の米国特許4、462、985号明細書(1984年7月31日発行)の実施例1に従って製造することができ、この開示内容はここに明確に引用する。

ヒト及びネズミ起豚のインターフェロンは、技術上、国際 単位(「IU」)で定量されてきた。ヒト或いはネズミ起豚の 以外のインターフェロンは、本発明に従ってそれらのインタ ーフェロンへの「国際単位」の適用が変インターフェロンの 仕様の量に対して現在許容されている実践の範囲外である役 度で用いることができ、本記載に従って規定されるヒトイン ターフェロンの量(IU数)と同一の効率を有する非ーヒト インターフェロンの量は本発明の範囲内にあるものと理解されるべきである。

本発明の一つの好ましい実施想様に従えば、感の治療のための化学療法を受ける患者における化学療法剤の投与から生ずる毒性副作用が、故患者の口腔及び咽頭粘膜に该副作用を減少させるのに有効量のインターフェロンと接触させることよりなる方法によって減少される。

癌治療用の化学療法を行っている殆どの患者に望ましくない
副作用をもたらすことが知られている化学療法剤の具体例

としては、アドリ Y シン、 プレオマイシン、カルムスチン。 シスプラチン、シグロフォスファミド、サイトアラピン(A RA-C)、デカルポジン、ダクチノマイシン、エトポシド、 5-フルオロウラシル、ヒドロキシー尿素、ルムスチン、メ ルカプトプリン,メトトレキセート,マイトマイシン,プレ ドニソン、プロカルバジン塩酸塩、ピンプラスチン及びピン クリスチンなどが挙げられる。そのような腱瘍崩壊剤は、典 型的に挙げられたその他のもの或いはその他の従来の騒傷形 成病の治療用の化学療法剤と組合わせて用いられ、全て急性 毒性及び遅延毒性の禁忌を有することが認められている。急 性毒性は悪心及び嘔吐、熱、寒け、腹痛、高血糖症、発作、 下痢、低血圧、心室不整脈、アナフィラキシー及び局在化静 **駅炎に現われる。 遅延毒性は骨髄陥凹及び同時に起こる免疫** - 抑制,肝强损伤,血栓症,脱毛症(髮髮失),白内体,肝 譲障害、不妊症、出血性膀胱炎、肺水腫、精膜炎、インポテ ンツ、胃炎、皮膚炎、神経学的欠陥、低カリウム血症及び低 カルシウム血症などとして現われ得る。皮膚反応、色素増強 及び目の毒性が治ど全ての非一ホルモン抗一為薬品について 包告されている。

本発明に従って投与されたインターフェロンは化学気法剤の投与から生ずる副作用を減少することが観察された。このインターフェロンは、ヒト細胞或いは動物細胞、或いは組換え工学技術によりヒト或いは動物インターフェロンの一種以上の機能退伝子を含有するように製造された微生物から誘導

_

することができる。 天然のインターフェロンと同様であるが、 しかし、変成されたアミノ 酸配列を有する活性を有するタン パク質 (半合成インターフェロン) もまた本発明に従って有 用であるものとして含まれる。

本発明に従い使用されるインターフェロンの有効投薬割合はある種の形態の筋治療のために非・経口的にい。即ち、とト髪細胞白血病の治療のためのアルファーインターフェロンの利合に比べてピリカーの非・経口投与用の従来の投薬があるのに対し、本発明に従ったインターフェロンの有効投与量は典型的には投与当り150010未満である。好ましくはインターフェロンは本発明に従って1010/患者の体質のポンドの投薬割合、より好ましくは毎日約0.1~約

5. 0 I U / 患者の体重のポンドで投与される。最も好ましい投票量は患者の体重のポンド当り毎日約1~約1. 5 I U ヒトアルファーインターフェロンである。同等の有効量のヒトペーターインターフェロン或いは非ーヒト程起源のアルファ(或いはペータ)インターフェロンを用いることができる。

本発明に従う思者の治療は、必須ではないが理想的には化学緊注剤の投与或いは放射線療法に先立って開始される。好ましくはインターフェロンは、癌治療開始前少なくとも1日前、より好ましくは少なくとも1週間前に役与される。本発明に従うインターフェロンによる患者の治療は好ましくは、患者の癌治級プログラムの間中継続される。

インターフェロンの毎日の投菜は単一投与として投与することができ、或いはそれを分割した多投与毎日処法として投与することができる。連続的な毎日の治療の代りに、不規則な処法、例えば毎週1~3日間の治療を用いることができる。

インターフェロンは本発明に従って液体(溶液)或いは固体投棄形態のいずれでも投与することができる。即ちインターフェロンは典型的に安定化量(1~5重量%)のアルブミン或いは血清を含有する緩衝化水溶液で投与することができる。本発明に従って投与されるインターフェロンの担体として適当な緩衝化溶液の具体例であるリン酸緩衝化塩溶液は、次のようにして調製される。リン酸緩衝化塩水(PBS)の 環館(20×)溶液は次の試薬を十分な水中に溶解して100mlの溶液を作成した:塩化ナトリウム160g:塩化

カリウム 4. 0 g:リン酸水素ナーリウム 2 3 g:リン酸二水素 カリウム 4. 0 g:及び任意 エノール 赤色 粉末 0. 4 g。この溶液を 1 5 ポンド圧力で 1 5 分間 オートクレーブ 処理することにより 殺国した後、 追加の水で単一 弦皮浪皮に 稀択してから使用する。

致いは又、本発明に従い利用されるインターフェロンは、例えばカロリー或いは非一カロリー甘味剂、風味剂及び薬学的に許容可能な賦形剤を添加したインターフェロンをベースとした緩衝化水溶液を用いて風味付与或いは風味未付与溶液致いはシロップに配合することができる。

明したののは、 での助けする。 でのしていないのでは、 でのは、 でいる。 でい。 nter(テキサス州ヒューストン)から得られるヒト白血球のパックを用いて開始される。これらのパックにおける 牧腰を遠心 叛中にプールし、次いで 0.83%塩化アンモニウムで替択する。 混合物を断続的振過を行いながら、 15分間インキュペートし、次いで 2000 rpm で 20分間遠心分離する

~約8.5の転

_

特択する。混合物を断続的振返を行いながら、15分間インキュベートし、次いで2000rpm で20分間違心分離する。上登液を発棄し、細胞ペレットを最少容量の無菌 P B S で再懸濁させる。混合物を次いで塩化アンモニウムで揺択し、違心分離する。上澄液を再び廃棄し、残存細胞ペレットを例えば K C Biological から市販されている最少必須培地(M E M)などの組織培養培地で再懸濁させる。細胞濃度はCoulterカウンターを用いて測定する。

ヒトアルファーインターフェロンの対数

ヒトアルファーインターフェロンは通常キャンテル(Cant

ell)操作と称される。次の操作により調製することができ

る。この方法はこの場合にはCulf Coast Regional Blood Ce

あり得る。

インターフェロン誘発はガラス或いはプラスチックボトル内で行われる。誘発培地はMEM、75mM Hepes (Calbiochemから販売)、75mM Tricine (Sigma Chemical社から販売)、ヒトアガンマ血清(18 ag/m2)、及びゲンタマイシンサルフェート(M.A. Bioproducts から販売:50 mcg/m2)を含有する。細胞を誘発容器にm2当り約50万~1千万細胞数の最終濃度で添加する。誘発容器を3

7 ℃の水浴中でインキュペートし、アルファーインターフェロンをプライマーとして添加する。

2時間後Sendaiウイルスを素発混合物に添加する。これによりアルファーインターフェロンが白血球により上辺液に産生される。12~18時間のインキュペーション時間後、誘発混合物を遠心分離する。細胞を廃棄し、次いで上辺液を精製する。

想製インターフェロンを氷浴内で10で以下に冷却する。5 モル設度のチオシアン設カリウムを添加して0. 5 Mの最終選度を得る。この溶液を15分間投序し、次いでそのpHを塩酸を添加することにより3. 3まで低下する。混合物を次いで2800 rpm で30分間遠心分離し、上澄液を廃棄する。

ペレットを次いで95%エタノールに再無測し、15分間 撹拌する。この懸測液を2800 rpm で20分間 遠心分離し、 ペレットを廃棄する。上澄液のpHを次いで水酸化ナトリウムで5.8に 関整する。混合物を10分間 撹拌し次いで28 00 rpm で20分間 遠心分離する。ペレットを廃棄する。上 澄液のpHを次いで水酸化ナトリウムで8に 調整する。この 溶液を10分間 撹拌後、2800 rpm で20分間 遠心分離する。 溶液を10分間 撹拌後、2800 rpm で20分間 遠心分離する。 企業を廃棄し、ペレットを0.1Mリン酸ナトリウム 製面液中 0.5Mチオシアン酸カリウムで再懸濁させる。この 懸濁液を4℃で撹拌する。

次に懸濁液を2800gpmで20分間遠心分離し、ペレッ

トを廃棄する。上澄液のpHを塩酸で5.3に調整する。10分間保律及び遠心分離後、上澄液のpHを塩酸で2.8に調整した後、更に20分間保持する。この混合物を2800rpmで遠心分離し、得られたペレットが精製とトアルファーインターフェロンである。

このペレットを8.0のp目を有する0.1Mリン設ナトリウム提面液中0.5Mのチオシアン設カリウムで再懸菌させる。それを次いでPBSに対して4℃で、PBSを2回変えて透析する。この混合物を次いで遠心分離し、沈澱物を廃棄する。既存精製アルファーインターフェロンを0.2ミクロンのフィルターを通す適過により設置する。ヒトアルファーインターフェロンはこの操作に従ってImmuno Modulators Laboratories社(テキサス州スタッフォード)により製造され、ウシ用に「Agriferon」の商標で、及びウマ用に「Equiferon」の商標で販売されている。

当業者に公知のその他の操作がヒトアルファーインターフェロン及びヒトガンマーインターフェロンなどのインターフェロンの作製に利用可能である。例えば、米国特許4、376、821号及び4、460、685号各明細書はヒトガンマーインターフェロンの作製方法を開示する。ウシ繊維芽球(ベータ)インターフェロンの作製方法は、本出願人の米国特許4、462、985号明細書に開示されている。

実 施 例

R-1は一般的にはピタミン及びハーブを補給した低脂肪ダイエットである、注意深く維持されたダイエットの処法は、彼の口内に彼の口腔及びの相談及と接触するために摂取されたリン酸器が化塩水(1501リン=2)中の約1501リのヒトアルファーインターフェロン(Cantell)の毎日の投薬を含され、インターフェロン溶液を口の内張りをする粘膜に違いた。 R-1は彼の五を明いて口内でインターフェロン含有溶液を慢作して口腔及び咽頭粘膜との接触を最大にした。 初期のインターフェロンの垂後薬量の1週間以内において、R-1は彼を放射線療法の最中及びそれに引続き悩ませたうっ血性呼吸病態における相当な改善を認めた。

R - 1 は彼の毎日のインターフェロン溶液の自己投与投薬 を中西部の中央医学センターにおける新しい実験的腹筋崩壊 剤の研究に参加する値前まで継続した。この研究は同時にそ

2 5.77

R-1は、第1回の研究への参加に引続き上記の彼のインターフェロンの投票を再開した。R-1は後にモノクローナル抗体にカップリングされた化学療法剤よりなるものと報告されている化学療法剤の有効性を決定するために行われた第2回の実験研究に参加した。ここでもまたR-1の難瘍学者は同一の実験度法を受ける他の患者により報告される激技に対比してR-1の温かに減少された痛み、より少ない悪心、及び化学療法の毒性に帰せられるより少ない激技を認めコメントした。

実 施 例 2

急性骨質性白血病を患う6才の男子(N-1)をシトシンフラピノシド(Ara-C)、ダウノマイシン、VP-16(エトポシド)、6-チオグアニン及びデキサメタソンよりなる化学療法処法を用いて治療の誘導期において3~4ヶ月間に亘って緩解まで治療した。その誘導期の間N-1は凝毛、悪心及び嘔吐及び骨質陥凹を含む化学療法のあらゆる特徴的副作用を経験した。N-1の白血病が一度緩解すると、彼は特に毎日ピタミンC(1000g)、ピタミンE(400lU)及びセレン補給剤(50gg)の量を含むピタミン補給ダイエット処法を開始した。N-1の体質は約50ポンドである。

N-1の治療プログラムの誘導期に引続き、化学療法の発 2期、固定期を開始した。固定期は中枢神経系の血コース 止するための包膜内薬物投与と組合われた機つかいいるス の周期的化学療法よりなる。固定期のコース 1 におある 7 日間 をなりなる。固定期のコース 4 日回のおび、1 日間の治療が与えられた。 N-1 は悪心、嘔吐を はれた 2 回の治療が与えられた。 N-1 は悪心が果を はれた 2 回の治療が与えるの はれた 2 回の治療が与えるができれた。 日間の治療内ピンクリスチルサルフェート、 4 日間の診験 内のAra-C, 5-アザシチジン及びシクロホスファミド の1 回の毎月の処法よりなる。 最初の月の処法の最後の4日 間(静駅内投与期)に悪して、N-1は抵めて病的になった。 彼は静駅内薬物投与の毎日、相当な悪心及び嘔吐を経験した。

2 番目の固定コースのその最初の時期に引続き、N-1は約1m2の無菌リン酸緩衝化塩水中の溶液で投与された約1001Uのヒトアルファーインターフェロン(Cantell)を彼の口腔及び咽頭粘膜に毎日接触することを始めた。この溶液は毎日注射器から自己投与され、それから口の内面に対して排出され、舌で口腔及び咽頭粘膜との接触を最大にするために動かされた。固定の第2コースの2ヶ月目の静脈内投与側に数して、N-1は1.v./包張内薬物投与の最初の日にのみ悪心及び福吐を軽験した。N-1は1.v.-化学療法の以後の毎日、家で規則的に食べ且つ遊ぶことができた。

N-1の理察学者は彼の年齢及び化学療法段階における他の患者と比べて、N-1の高エネルギー水準、彼の脱毛の無いこと及び悪心がより少ないこと、及び化学療法後の彼の白血球カウント数の迅速な回復をコメントした。

実 施 例 3

38才の160ポンドの男性患者(F-1)は、1986年10月にカポジ肉騒(KS)が陽性であると診断された。F-1は最初ピンクリスチン、ピンプラスチン及びエトピシドを用いて治療された。後にF-1はピンクリスチン(0.5mg)、ピンプラスチン(2mg)、及びプレオマイシン(5mg)、で治療された。治療からの毒性は痛い口を治療なれた。治療からの毒性は痛い口を治療なれた。

文提出書(特許法第184条の8)

欲の段失、悪心及び疲労を含んだ。 の口の中に、彼の口腔及び相頭粘膜を独ささるためにリン 酸級街化塩水(15010/ml)中の約15010のヒト アルファーインターフェロン(Cantell)の2週間の毎日の 投薬を追加した。この溶液は3mlの注射器を用いて投与され、インターフェロン溶液を口に奪いた。最初の低投薬型のインクーフェロンの1週間以内にF-1に彼の疲法時及びそ の後彼を悩ませた毒性に対比して、相当な口腔潰瘍の減少. 食欲の増加、体重増加及び改良されたエネルギー水準を認め

F-1は、彼がウシアルファーインターフェロン(ウシ具分泌物から得られたもの)に切替えるまで、彼の断疑的なヒトインターフェロン溶液の自己投与投棄を継続した。ウシアルファーインターフェロンは、ヒトアルファーインターフェロンよりも、一層完全に彼の毎週の化学療法の毒性を和らげた。インターフェロンと化学療法の組合わせの結果、完全なKSの級解が生じた。

平成2年7月6日

特許庁長官 植松 敏 段

1. 特許出願の表示

補正書の

PCT/US89/00024

2. 発明の名称

癌療法の副作用の減少方法

3. 特許出願人

住 所 アメリカ合衆国・テキサス州 79106・アマリロ・ アマリロ ブルバード ウェスト 6666

名 称 アマリロ セル カルチャー カンパニー, インコーポレイテッド

4. 代 理 人

住 所 〒105 東京都港区新橋2丁目12番7号 労金新橋ビル7階

氏名 (7128) 弁理士 一色 健 輔 508-0336(代)

同 住所同上

氏名 (8490) 弁理士 原島 典 2





万五年 (五)

補正書の提出年月日
 1990年3月2日

6. 添付書類の目録

(1) 請求の範囲についての補正書の翻訳文 1通 (請求項21乃至40の追加、原請求項1乃至20は変更なし)

7.777

21. 化学療法或いは放射線治療を利用する癌療法の適用から生ずる毒性副作用をそのような癌の治療のための療法を受ける患者において減少させるために有用な組成物の製造方法であって、インターフェロンとそのための薬学的に許容可能な退体とを組合わせて単位投与益役与時に変患者の口腔及び咽頭粘膜と接触するための約1~約15001Uのインターフェロンを放出するように適応されたインターフェロン組改物を形成することを特徴とする方法。

22. インターフェロンがアルファーインターフェロンである請求項21記載の方法。

23. インダーフェロンがヒト白血球から変生された請求項 21 記載の方法。

24. インターフェロンがペーターインターフェロンである 請求項21記載の方法。

25. 薬学的に許容可能な担体が、組成物が患者の口内で溶解するように適応された固体投薬形態にあるように選ばれる 観求項21記載の方法。

26. 薬学的に許容可能な担体が、組成物が液状形態にあるように選ばれる請求項21記載の方法。

27. インターフェロンが非ーヒトインターフェロンである 請求項21記載の方法。

28. 請求項21記載の方法に従って製造された組成物。

29. 癌化学療法或いは放射線療法の適用の望ましくない作用を、そのような感療法を行っている患者において減少させ

る使用のために、単位投与量投 接触するための約1~約150 G U のインターフェロンを 放出するように適応された口内投棄形態の薬学的に許容可能 な担体と組合わされたインターフェロン。

3 O . インターフェロンがアルファーインターフェロンである環 水項 2 9 紀 載の投 薬形態。

31. インターフェロンがヒト白血球から産生されたインターフェロンである耕水項29記載の投棄形態。

33. 薬学的に許容可能な担体が、組成物が患者の口内で溶解するように適応された固体投薬形態にあるように選ばれる 請求項29記載の投薬形態。-

34. インターフェロンが非ーヒトインターフェロンである 請求項29記載の投薬形態。

35. 無銀法を行っている患者に対する口内投与時に無疑法の望ましくない副作用を減少するための異学的配合物であって、育効成分として披配合物の単位投与型当り口腔及び咽頭粘膜と接触するための約1~約15001Uの浸度でインターフェロンを含んでなることを特徴とする配合物。

36. インターフェロンがアルファーインターフェロンである対水項35記載の配合物。

3 7. インターフェロンがヒト白血球により産生されたインターフェロンである請求項35記載の配合物。

2 . 1.11

国祭河亚超音

Assessed 40. PCT/US89/0002

L CLASS	PICATIO	N OF SUBJECT MATTER W TOWNS ED H	teligrape symbols tasks teautice and t	2/0589/00024
IPC (A C	11 K 45/02	elianet Ciasa-Acassan and IPC	
U.S.CI	424	1/85.6, 85.7		
n. FIELDS				
		Monmum Dacum	entanon Searched !	
Cleantern	a Section		Classification Symposis	
US 424/85.4, 85.5,		424/85.4, 85.5, 85.	1.6, 85.7	
		Occumentation Searched albeit to the Estent that such Document		
Onlin	e Com	puter Search of Chem:	ical Abstracts 1967-	198.9
Searc	n ter	ms: alpha or beta int	erferon and cancer	
M. BOCU		OMBIDERED TO BE RELEVANT		
- Tree Grand .	Cases	on of Document, If with indication, where so	erosmale, of the relevant seasons of	Referent to Claim No. 4
			•	
×	Cancer Research, Volume 46, issued September 1986 (U.S.A.) GOLDSTEIN, "Interferon Therapy in Cancer: From Imaginon to Interferon". See pages 4315-4329.			
×	tut (U. ato Adm	Journal of The National Cancer Insti- tute, Volume 51, issued September 1973 (U.S.A) STRANDER, "Clinical and Labor- atory Investigation on Man Systemic Administration of Potent Interferon to Man". See pages 733-742.		
"A" pactor Carbon To spring Thing (of chipe decuments; 0 ig this general state of the art which is not of assistant reference but published on or after the international	To beer decument paylocked the enter of the deciment paylocked the enter of the ent	
-C. Goton	re chap to a or other t and related magne	may throw doubts on promise themist or areasters from publication (alle of another special reason (as socialist) up to an oral discreams, use, whichean or red page to the importanceal fibring date but truy assectioned.	""" Getunent die particular retoren Element be Elementred in invente Getunent-a Caminona unt pro ments, buch Combinan per being in The Art. "6" des umant member af the Lame	ce: the clamed thronton an arranton trap anna the or more eller such docu- servous is a sprage studed
V. CERTIF				
Date of the A	etual Came		2 6 APR 1989	erta Roperi
2 Marc			2 0 MI IV 1303	
ISA/US		numency ,	Blondel Hazel	
CELEBOON		1 1148		

38. インタ エロンがベーターインターフェロンである 頭求項35記載が配合物。

39. 薬学的に許容可能な損体が、組成物が患者の口内で溶解するように適応された固体投薬形態にあるように選ばれる 請求項35記載の配合物。